PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 10223233 A

(43) Date of publication of application: 21.08.98

(51) Int. CI

H01M 4/86 H01M 8/10

(21) Application number: 09039828

(22) Date of filing: 06.02.97

(71) Applicant:

JAPAN STORAGE BATTERY CO

LTD

(72) Inventor:

SAITO SATORU

(54) ELECTRODE FOR FUEL CELL, AND ELECTRODE ELECTROLYTE FILM JOINT BODY

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an electrode for a fuel cell high in catalyst efficiency by providing a catalyst layer, containing the carbon fiber together with the catalyst, a water repellent, a solid polymer electrolyte on the surface of a porous base body to allow the solid components in the catalyst layer to be entangled with the carbon fiber and to prevent the solid components from entering the porous base body.

SOLUTION: A catalyst layer is provided on a surface of a porous base body of a gas diffusion layer, such as carbon paper to obtain an electrode for a fuel cell. The catalyst such as the solid polymer electrolyte and

platinum-carried carbon, the water-repellent such as polytetrafluoroethylene polymer, and the carbon fiber are contained in the catalyst layer. The catalyst layer is formed by uniformly mixing and diffusing the solid particles and carbon fiber in the solvent such as ethyl alcohol, and applying the solution to the surface of the porous base body, which is preferably treated with the water repellent in advance, and drying the applied solution. At this time, the solid particles are entangled with the carbon fiber to prevent the porous base body from flowing into pores of the porous base body. The gas diffusion property of the porous base body is kept high, and the utilization efficiency of the catalyst is improved.

COPYRIGHT: (C)1998,JPO

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-223233

(43)公開日 平成10年(1998) 8月21日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

FΙ

H 0 1 M 4/86

8/10

H 0 1 M 4/86 8/10 В

審査請求 未請求 請求項の数8 FD (全 5 頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平9-39828

(71)出願人 000004282

平成9年(1997)2月6日

日本電池株式会社 京都府京都市南区吉祥院西ノ庄猪之馬場町

1番地

(72)発明者 斉藤 哲

京都市南区吉祥院西ノ庄猪之馬場町1番地

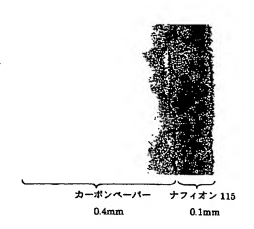
日本電池株式会社内

(54) 【発明の名称】 燃料電池用電極および電極電解質膜接合体

(57)【要約】

【課題】 ガス拡散電極の多孔質基体の表面や内部には直径50ミクロン程度の細孔が存在し、1ミクロン以下の貴金属触媒粒子やカーボン粒子等を含む混合体は内部に入り、これらの混合体が多孔質基体の内部にも存在するために、その細孔をふさいで、多孔質基体中の反応ガスの拡散速度を低下させ、また、この混合体がすべて完全に連続したものとはならず、電気的に孤立して電気化学反応に利用されず、その結果触媒利用率を低下させる、という問題があった。

【解決手段】 アルコールなどの溶媒中に貴金属触媒粒子・カーボン粒子・高分子電解質・ポリテトラフルオロエチレン粒子を分散させた触媒分散溶液に炭素繊維を混入した溶液を、多孔質基体の表面に塗布あるいは噴霧し、乾燥して溶媒を除去し、多孔質基体の表面に炭素繊維を含む触媒を取り付ける。





【特許請求の範囲】

【請求項1】多孔質基体表面に炭素繊維を含む触媒層を 備えたことを特徴とする燃料電池用電極。

【請求項2】触媒層中に固体高分子電解質を含む、請求 項1記載の燃料電池用電極。

【請求項3】触媒層中に白金担持カーボンを含む、請求 項1又は請求項2記載の燃料電池用電極。

【請求項4】 触媒層中に撥水剤を含む、請求項1又は請 求項2記載の燃料電池用電極。

【請求項5】多孔質基体がカーボンペーパーである、請 10 求項1記載の燃料電池用電極。

【請求項6】多孔質基体が撥水剤で処理された、請求項 1 記載の燃料電池用電極。

【請求項7】 撥水剤がポリテトラフルオロエチレン系ポ リマーである、請求項4又は請求項6記載の燃料電池用 電極。

【請求項8】多孔質基体表面に炭素繊維を含む触媒層を 備え、触媒層中に固体高分子電解質を含む燃料電池用電 極と、固体高分子電解質とからなる、燃料電池用電極電 解質膜接合体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、触媒層を有する燃 料電池用電極および電極電解質膜接合体に関するもので ある。

[0002]

【従来の技術】燃料電池は、イオン導電体である電解質 の両側に2つの電極を取り付け、一方の電極に酸素や空 気などの酸化ガスを供給し、他方の電極に水素やハイド ロカーボンなどの燃料(還元剤)を供給し、電気化学反 30 応を起こさせて電気を発生させるものである。

【0003】燃料電池は、使用する電解質によってアル カリ型・りん酸型・固体高分子型・溶融炭酸塩型・高温 酸素イオン導電性固体電解質型などのいくつかの種類に 分けられる。このうち、電解質にイオン交換膜を使用す る固体高分子電解質型燃料電池は、構造が簡単で小型化 が可能で、作動温度が100℃以下であり、反応生成物 が水のみで有害物質を排出せず、発電効率がきわめて高 いという利点を持つため、将来の移動体(電気自動車) 用電源や可搬型独立電源として大いに期待され、世界中 40 で開発が進められている。固体高分子電解質としては、 パーフロオロカーボンスルフォン酸系ポリマーやスチレ ンージビニルベンゼン系ポリマーなどのイオン交換樹脂 の薄膜などがよく知られている。

【0004】固体高分子電解質型燃料電池用ガス拡散電 極は、従来、白金やパラジウムなどをカーボンに担持し た触媒とディスパージョンポリテトラフルオロエチレン などの撥水剤と高分子電解質をアルコールなどの適当な 溶媒に溶解・分散した触媒分散溶液を、多孔質基体表面 に塗布や噴霧で取り付け、乾燥して溶媒を除去する方法 50 低温作動型の燃料電池、特に固体高分子型燃料電池に適

で作製されていた。

【0005】この方法で得られたガス拡散電極の触媒層 は、その内部に触媒、カーボン、高分子電解質を含むた め、良好な電子ーイオン混合伝導体となり、電極反応が 三次元的に起こるために、燃料電池の特性は大きく改善 された。また、ガス拡散電極の多孔質基体としては、主 に軽量で機械的強度が大きく、ガス透過性の良いカーボ ンペーパーが使用されてきた(特開平4-16236 5)。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】しかし、多孔質基体と してカーボンペーパー、カーボン焼結体、発泡金属など を使用し、その表面に触媒分散溶液を塗布あるいは噴霧 で取り付ける場合、多孔質基体の表面に存在している直 径20ミクロン以上の細孔が問題になる。例えばカーボ ンペーパーは、直径数ミクロン以下の直線状カーボン繊 維の集合体であり、その表面や内部には直径50ミクロ ン程度の細孔が存在している。一方、触媒分散溶液中に 含まれる貴金属触媒粒子やカーボン粒子、さらに高分子 20 電解質やポリテトラフルオロエチレン粒子の直径はいず れも1ミクロン以下であるため、触媒分散溶液の粘度を 大きくした場合でも、貴金属触媒粒子・カーボン粒子・ 高分子電解質・ポリテトラフルオロエチレン粒子を含む 混合体は、カーボン繊維の表面から内部に入る。その結 果得られたガス拡散電極においては、貴金属触媒粒子・ カーボン粒子・高分子電解質・ポリテトラフルオロエチ レン粒子の混合体は表面に存在するだけではなく、カー ボンペーパーの内部にも分布することになる。なお、多 孔質基体にカーボンペーパー以外の材料を使用した場合 も同様の問題が生じる。

【0007】このようなガス拡散電極では、貴金属触媒 等を含む混合体が多孔質基体の内部にも存在するため に、多孔質基体の細孔をふさいで、多孔質基体中の反応 ガスの拡散速度を低下させ、また、貴金属触媒等を含む 混合体がすべて完全に連続したものとはならず、電気的 に孤立して電気化学反応に利用されず、その結果触媒利 用率を低下させる、という問題があった。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明燃料電池用電極 は、アルコールなどの溶媒中に貴金属触媒粒子・カーボ ン粒子・高分子電解質・ポリテトラフルオロエチレン粒 子を分散させた触媒分散溶液に炭素繊維を混入した溶液 を、多孔質基体の表面に塗布あるいは噴霧し、乾燥して 溶媒を除去し、多孔質基体の表面に炭素繊維を含む触媒 層を取り付けたことを特徴とする。

[0009]

【発明の実施の形態】燃料電池には、アルカリ型・りん 酸型・固体高分子型・溶融炭酸塩型・高温酸素イオン導 電性固体電解質型など各種あるが、本発明になる電極は



している。

【0010】本発明になる電極/電解質接合体の基本構成は、多孔質基体からなるガス拡散層と電解質層の間に触媒層を備えており、この触媒層中には、貴金属触媒粒子・カーボン粒子・高分子電解質・ポリテトラフルオロエチレン粒子・炭素繊維が含まれる。

【0011】貴金属触媒としては、白金、白金合金、パラジウム、パラジウム合金、その他燃料電池の電極に適した触媒を使用することができ、白金ブラックのようなこれら貴金属の微粉末あるいは貴金属を担持したカーボ 10ン粉末を使用することができる。

【0012】固体高分子電解質型燃料電池の場合、高分子固体電解質としては、パーフルオロカーボンスルフォン酸系樹脂膜やスチレンージビニルベンゼン共重合体系 樹脂膜などの、各種イオン交換樹脂膜を使用することができる。

【0013】ガス拡散性多孔性基体としては、カーボンペーパー、カーボンとポリテトラフルオロエチレンの混練シート、カーボンの成形体、カーボンの焼結体、発泡金属なども使用することができる。

【0014】撥水剤材料としては、ポリテトラフルオロエチレンやテトラフルオロエチレンーへキサフルオロプロピレン共重合体などを水溶液中に分散させたものを使用することができる。

【0015】本発明になる燃料電池用ガス拡散電極は次 の方法で作製される。まず、エチルアルコール、プロピ ルアルコール、ブチルアルコールなどの低級アルコール の単一あるいは混合溶媒中に、白金ブラックなどの触媒 粒子あるいは触媒を担持したカーボン粉末を加えて混合 し、これにディスパージョンポリテトラフルオロエチレ 30 ンなどの撥水剤および高分子電解質のアルコール溶液を 加え、均一に混合して触媒分散溶液とし、さらにアルコ ールを加えて粘度の低い溶液にしておく。さらに、短い 炭素繊維の粉末を触媒分散溶液に加えて、炭素繊維が溶 液中に均一に分散するように混合する。別に、多孔質基 体をディスパージョンポリテトラフルオロエチレンなど の溶液中に浸漬し、乾燥・焼成して得た、撥水処理をほ どこした多孔性質体を準備しておき、その表面に炭素繊 維を分散させた触媒分散溶液を塗布あるいは噴霧によっ て取り付け、乾燥して、表面に炭素繊維を含む触媒層を 40 備えたガス拡散電極を得る。このようにして得られた2 枚のガス拡散電極の間に固体高分子電解質膜を、触媒を 取り付けた面が固体高分子電解質膜側になるようにして 挟み、ポットプレス法によって接合して、燃料電池用電 極/電解質接合体を作製するものである。

【0016】このような構成とすることにより、ガス拡散層内部のガス拡散速度が大きく、しかも触媒利用率が大きく、その結果優れた電極特性を示す燃料電池用電極を得ることができる。

[0017]

【実施例】本発明になる燃料電池用電極の製造方法および構造を、好適な実施例を用いて詳述する。

【0018】 [実施例1] まず、空隙率75%、厚み0.40mmのカーボンペーパーを10cm×10cmの大きさに切り、2一プロパノールで洗浄、乾燥したものを、ポリテトラフルオロエチレンを20重量%含むディスパージョンポリテトラフルオロエチレン水溶液中に数秒間浸漬し、取り出して自然乾燥した後、アルゴンカズ雰囲気下で350℃、10分間焼成する。得られた撥水処理済みカーボンペーパーには、カーボンペーパーに対し10重量%のポリテトラフルオロエチレンが取り付けられている。

【0019】別に、2-プロパノールで洗浄、乾燥した カーボンペーパーを小片に切り、乳鉢で粉砕し、短い炭 素繊維の粉末を作製しておく。

【0020】つぎに、触媒分散溶液を作製する。まず、ステンレス製ビーカーに白金を10重量%含む白金担持触媒5gを入れ、水80mlを加えて撹拌し、さらに2ープロパノール80mlを加え、超音波を照射しながら 撹拌機で1時間撹拌する。その後、ポリテトラフルオロエチレンを20重量%含むディスパージョンポリテトラフルオロエチレン水溶液を2ml加え、撹拌機で1時間撹拌する。さらに市販のナフィオン溶液(ナフィオン5重量%含む、アルドリッチケミカル社製)10mlを加え、超音波を照射しながら撹拌機で1時間撹拌し、さらに2ープロパノール50ml加えて超音波を照射しながら撹拌機で1時間撹拌して触媒分散溶液を得た。この触媒分散溶液に炭素繊維の粉末1gを加えて均一に撹拌した。

【0021】撥水処理済みカーボンペーパーの片面に、 炭素繊維を含む触媒分散溶液を塗布し、自然乾燥の後、 再度塗布・自然乾燥後、110℃で1時間乾燥して、片 面に触媒層が取り付けられた燃料電池用ガス拡散電極A (本発明による電極)を得た。

【0022】比較のため、同じ撥水処理済みカーボンペーパーの表面に、炭素繊維を含まない触媒分散溶液を、同じ条件で塗布・乾燥して、片面に触媒層が取り付けられた燃料電池用ガス拡散電極B(従来の電極)を得た。なお、電極A、電極Bとも、触媒層の厚みは約0.05mm、電極表面の白金担持量は0.3mg/cm²とした。

【0023】つぎに、本発明になる電極Aと従来の電極 Bの断面の、高分子電解質の分布状態を見るためにEP MA分析を行った。分析資料としては、ガス拡散電極を 高分子電解質であるナフィオン115膜にホットプレス で接合したものを使用した。高分子電解質であるナフィ オンはスルフォン酸基を含んでいるため、イオウについ てのEPMA分析を行い、その分布を比較した。なお、 触媒分散溶液は均一に撹拌されているため、その漁度は 50 異なるが、カーボンペーパー中の白金触媒の分布もスル



フォン酸基の分布と類似しているものと考えられる。

【0024】図1は本発明になる電極Aの断面のイオウ の分布を示し、図2は従来の方法で作製した電極Bの断 面のイオウの分布を示したものであり、図1および図2 において黒点はイオウの存在を示している。図1および 図2においてナフィオン115膜の内部には多くのイオ ウ、すなわちスルフォン酸基が存在していることが示さ れている。図1に示した本発明になる電極Aでは、イオ ウは電極とナフィオン膜の間の触媒層にのみ存在してい も存在し、しかもお互いに接触していない孤立した部分 があることが示される。イオウの分布すなわちナフィオ ンの分布と白金触媒の分布は類似しているため、電極A および電極Bの白金触媒の分布も図1や図2と同様と考 えられる。すなわち、本発明になる電極Aでは白金触媒 は電極とナフィオンの間の触媒層にのみ存在しているの に対し、従来の電極Bにおいては白金触媒は電極の内部 にも存在し、しかもお互いに接触していない孤立した部 分があることが示される。したがって、従来の電極Bに おいては、白金触媒やナフィオンがカーボンペーパーの 20 内部にも存在して、ガスがカーボンペーパー中を拡散す るのを妨げており、また、白金触媒が孤立していること は、その白金触媒が反応に関与せず、全体として白金触 媒の利用効率を低下させていることが明らかであり、本 発明の電極Aでは、このような欠点が取り除かれるもの である。

【0025】つぎに、本発明になる電極Aと従来の方法 で作製した電極Bを使用し、それぞれ2枚の電極の間に 固体高分子電解質膜としてのナフィオン115膜を、電 極の触媒を取り付けた面がナフィオン膜側になるように 30 して挟み、140℃で3分間ホットプレスして接合し、 燃料電池用電極/電解質接合体を作製した。そして片方 の電極に空気を、他方の電極に水素を流して、燃料電池 の特性を測定した。図3はi-V曲線を示したもので、 大電流領域においては、従来の方法で作製した電極Bの 特性に比べ、本発明になる電極Aの特性の方が優れてい

ることが示された。

[0026]

【発明の効果】本発明になる炭素繊維を含んだ触媒層を 備えた燃料電池用ガス拡散電極は、触媒分散溶液を多孔 質基体の表面に塗布あるいは噴霧する場合、炭素繊維の 存在のために、触媒分散溶液中に含まれる触媒粒子・カ ーボン粒子・ポリテトラフルオロエチレン・高分子電解 質などの固体成分が炭素繊維にからまって、多孔質基体 の内部まで流れ込むようなことは起こらない。したがっ るのに対し、従来の電極Bでは、イオウは電極の内部に 10 て、多孔質基体の内部は触媒などの固形分にふさがれる ことなく元の空隙が保たれており、反応ガスの拡散速度 が低下することはない。また、触媒がガス拡散電極の表 面にのみ存在することは、ほとんどの触媒が反応に関与 することになり、ムダな触媒はなく、その結果触媒利用 率を高めることができるものである。

> 【0027】なお、炭素繊維は、軽くて細かい粉末にし て触媒分散溶液中に均一に分散し易く、また、高電導性 であるため、触媒層の電気抵抗を小さくする。

【0028】さらに、本発明になる触媒分散溶液中に炭 素繊維を含ませて多孔質基体の表面に塗布あるいは噴霧 し、炭素繊維を含む触媒層とする方法は、触媒分散溶液 が多孔質基体の表面にのみ付着し、内部には侵入しない ため、多孔質基体がカーボンペーパー以外のカーボンの 焼結体や発泡金属などの表面に大きな孔を持つあらゆる 基体にも有効である。

【0029】また、燃料電池の電極は一般に、多孔質基 体の表面に触媒層を取り付けたガス拡散電極を使用して いるため、本発明の電極は固体高分子電解質型燃料電池 のみならず、その他の燃料電池にも適用可能である。

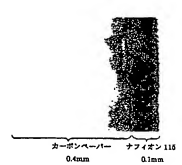
【図面の簡単な説明】

【図1】本発明になる電極Aと高分子固体電解質接合体 の断面の、イオウの分布を示す図

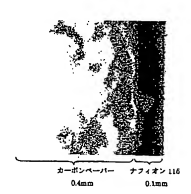
【図2】従来の電極Bと高分子固体電解質接合体の断面 の、イオウの分布を示す図

【図3】本発明になる電極Aと従来の電極Bを使用した 燃料電池の特性を比較した図

【図1】



【図2】



【図3】

